

Veröffentlichungsnummer:

0 174 562
A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 85110917.3

(22) Anmeldetag: 30.08.85

(51) Int. Cl.⁴: **C 07 D 249/10**
C 07 D 249/08, C 07 D 413/06
A 01 N 25/32, A 01 N 43/653
A 01 N 43/76, A 01 N 43/84
A 01 N 47/10, A 01 N 37/22
A 01 N 39/02, A 01 N 35/10
//C07C107/04, C07C109/14,
C07C109/18

(30) Priorität: 11.09.84 DE 3433249
15.07.85 DE 3525205

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
19.03.86 Patentblatt 86/12

(64) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI NL

(71) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT
Postfach 80 03 20
D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

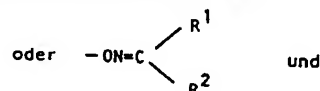
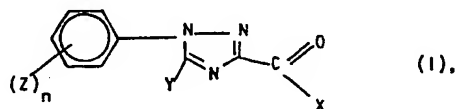
(72) Erfinder: Heubach, Günther, Dr.
Luisenstrasse 15
D-6233 Kelkheim (Taunus)(DE)

(72) Erfinder: Bauer, Klaus, Dr.
Kolpingstrasse 7
D-6054 Rodgau(DE)

(72) Erfinder: Bieringer, Hermann, Dr.
Eichenweg 26
D-6239 Eppstein/Taunus(DE)

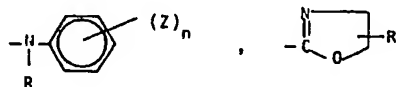
(54) Pflanzenschutzende Mittel auf Basis von 1,2,4-Triazolderivaten sowie neue Derivate des 1,2,4-Triazols.

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft pflanzenschutzende Mittel, welche eine Triazolverbindung der Formel I



worin

Z = Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (subst.) Alkyl, (subst.) Alkoxy, (subst.) Alkylthio, (subst.) Cycloalkyl, (subst.) Phenyl oder (subst.) Phenoxy, Y = H, (subst.) Alkyl, Alkenyl, Alkynyl oder (subst.) Cycloalkyl, X = Hydroxy, Alkyl, Cycloalkoxy, Phenoxy, Alkenyloxy, Alkynyloxy, (subst.) Alkoxy, (subst.) Alkylthio, einen Rest der Formeln

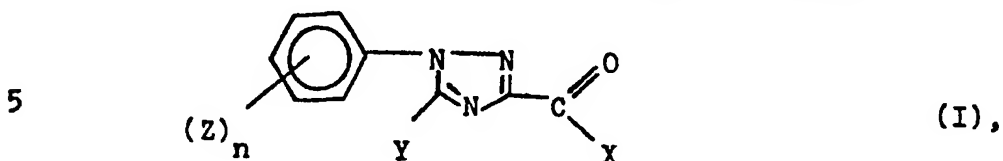


n = 0, 1, 1 oder 3 bedeuten sowie deren Salze enthalten sowie neue Verbindungen der Formel I der obigen Definition, wobei im Falle X = (C₁-C₄)Alkyl, Y = CCl₃ oder CHCl₂ bedeutet und solche Verbindungen, in denen
a) Y = H, (Z)_n = H, 4-Cl, 4-CH₃, 2-OCH₃, 4-OCH₃ oder 4-OC₂H₅ und X = OH, OCH₃ oder OC₂H₅
b) Y = CH₃, (Z)_n = 4-NO₂, 4-OCH₃, 2-Cl, 4-Cl, 2-OCH₃-4-NO₂ oder 2-CH₃-4-NO₂ und X = OH oder OC₂H₅ und
c) Y = C₂H₅ oder CH(CH₃)₂, (Z)_n = H und X = OCH₃ bedeuten, ausgenommen sind. Die Verbindungen der Formel I eignen sich zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Pflanzenschutzmitteln.

EP 0 174 562 A2

Pflanzenschützende Mittel auf Basis von 1,2,4-Triazol-
derivaten sowie neue Derivate des 1,2,4-Triazols

Die vorliegende Erfindung betrifft pflanzenschützende Mit-
tel, welche eine Triazolverbindung der Formel I

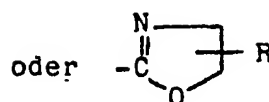
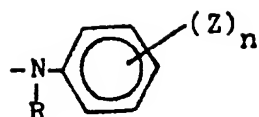


worin

10 Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro,
Cyano, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy,
(C₁-C₄)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy- und Alkylthio-
gruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere
Fluor oder Chlor, substituiert sein können, (C₃-C₆)-
Cycloalkyl, das durch (C₁-C₄)Alkyl substituiert sein kann,
15 Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halo-
gen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluor-
methyl substituiert sein können,

20 Y Wasserstoff, (C₁-C₄)Alkyl, das ganz oder teilweise durch
Halogenatome und/oder einfach durch (C₁-C₄)Alkoxy oder
(C₁-C₄)Alkylthio substituiert sein kann, (C₂-C₆)Alkenyl
(C₂-C₆)Alkynyl, oder (C₃-C₆)Cycloalkyl, das durch (C₁-C₄)-
Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein
kann,

25 X Hydroxy, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkoxy, Phenyl(C₁-C₆)-
alkoxy, Phenoxy, (C₂-C₆)Alkenyloxy, (C₂-C₆)Alkynyloxy,
(C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₆)Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkyl-
thiogruppe durch (C₁-C₂)Alkoxy, Mono- oder Di-(C₁-C₄)Alkyl-
30 aminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N-(C₁-C₄)Alkyl-phenyl-
aminocarbonyl, Mono- oder Di-(C₁-C₆)Alkylamino, (C₁-C₆-
Alkyl-carbonyloxy, (C₁-C₂)Alkylthio, Cyano oder Halogen
substituiert sein kann, einen Rest der Formeln



5 worin jeweils R Wasserstoff oder (C_1-C_4) Alkyl bedeutet, Mono oder Di- (C_1-C_4) Alkylamino, (C_5-C_6) Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten, einen Rest der Formel



worin R^1 und R^2 gleich oder verschieden sein können und (C_1-C_4) Alkylreste bedeuten, worin R^1 und R^2 auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, und

n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten, oder im Falle $X = OH$ deren für die Landwirtschaft einsetzbare Salze enthalten.

20 Als Salze kommen beispielsweise Metallsalze wie Alkali- oder Erdalkalimetallsalze, insbesondere Natrium oder Kalium-Salze, Salze mit Ammonium, Mono-, Di-, Tri- oder Tetra- (C_1-C_4) alkylammonium oder mit Mono-, Di-, Tri oder Tetra- (C_1-C_4) alkanolammonium infrage.

25 Bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel I, in denen $Y = (C_1-C_2)$ Alkyl, das ganz oder teilweise durch F, Cl oder Br substituiert sein kann,

$Z =$ bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkyl oder CF_3 und

30 $X = (C_1-C_6)$ Alkoxy oder Hydroxy und $n = 1, 2$ oder 3 bedeuten.

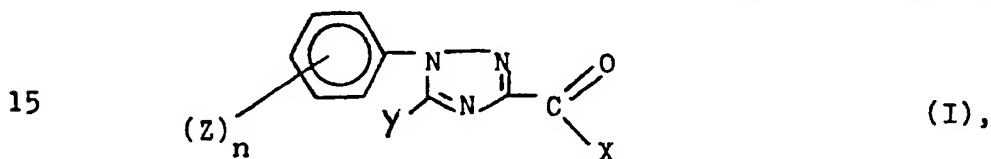
Von diesen Verbindungen sind besonders bevorzugt solche, bei denen $Y = CCl_3$, $CHCl_2$, CHF_2CF_2 oder CH_3 bedeuteten.

Diese Verbindungen der Formel I sind überraschenderweise geeignet, phytotoxische Nebenwirkungen von Pflanzenschutzmitteln bei Kulturpflanzen wirksam herabzusetzen oder ganz

zu unterbinden. Solche Verbindung werden auch als "Antidote" oder Safener bezeichnet.

Einige der Verbindungen der Formel I sind aus wissenschaftlichen Veröffentlichungen (Chem. Ber. 94 1868 (1961), Chem. Ber. 96 3210 (1963), Chem. Ber. 98 642 (1965)) und aus DE-PS 1 123 321 bekannt. Ihre Safener-Wirkungen waren jedoch nicht erkannt worden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch die Verbindungen der Formel I, die neu, also nicht vorbeschrieben sind. Es sind dies die Verbindungen der Formel I,



worin

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy- und Alkylthio-

20 gruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert sein können, (C₃-C₆)-Cycloalkyl, das durch (C₁-C₄)Alkyl substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluor-

25 methyl substituiert sein können,

Y Wasserstoff, (C₁-C₄)Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch (C₁-C₄)Alkoxy oder (C₁-C₄)Alkylthio substituiert sein kann, (C₂-C₆)Alkenyl,

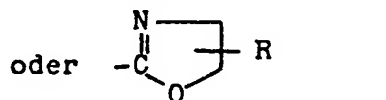
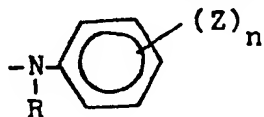
30 (C₂-C₆)Alkinyl, oder (C₃-C₆)Cycloalkyl, das durch (C₁-C₄)Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

X Hydroxy, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkoxy, Phenyl(C₁-C₆)-alkoxy, Phenoxy, (C₂-C₆)Alkenyloxy, (C₂-C₆)Alkinyloxy, (C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₆)Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch (C₁-C₂)Alkoxy, Mono- oder Di-(C₁-C₄)Alkyl-

0174562

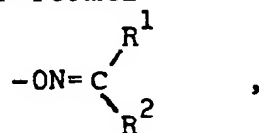
aminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N-(C₁-C₄)Alkyl-phenyl--aminocarbonyl, Mono- oder Di-(C₁-C₆)Alkylamino, (C₁-C₆-Alkyl-carbonyloxy, (C₁-C₂)Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

5



worin jeweils R Wasserstoff oder (C₁-C₄)Alkyl bedeutet, Mono oder Di-(C₁-C₄)Alkylamino, (C₅-C₆)Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten, einen Rest der Formel

10



15 worin R¹ und R² gleich oder verschieden sein können und (C₁-C₄)Alkylreste bedeuten, worin R¹ und R² auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, und

20 n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten, oder im Falle X = OH deren für die Landwirtschaft einsetzbaren Salze, wobei im Falle von X = (C₁-C₄)Alkyl, Y = CCl₃ oder CHCl₂ bedeuten muß, und die Verbindungen der Formel I, worin

25 a) Y = H, (Z)_n = H, 4-Cl, 4-CH₃, 2-OCH₃, 4-OCH₃ oder 4-OC₂H₅ und X = OH, OCH₃ oder OC₂H₅

b) Y = CH₃, (Z)_n = 4-NO₂, 4-OCH₃, 2-Cl, 4-Cl, 2-OCH₃-4-NO₂ oder 2-CH₃-4-NO₂ und X = OH oder OC₂H₅ und

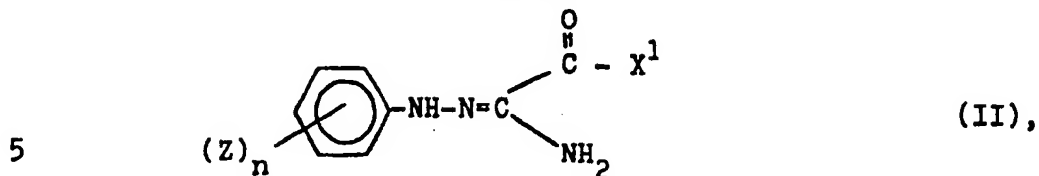
30

c) Y = C₂H₅ oder CH(CH₃)₂, (Z)_n = H und X = OCH₃ bedeuten,

ausgenommen sind.

35 Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung der neuen Verbindungen der Formel I und deren Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man

a) eine Verbindung der Formel II



worin X^1 die Bedeutung von X außer Hydroxy besitzt,

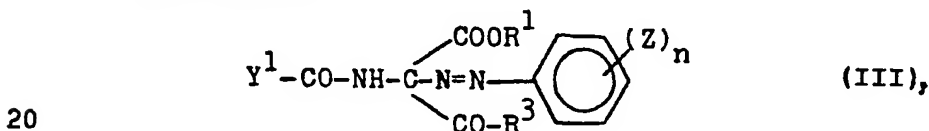
a_1) mit einer Verbindung der Formel $\text{Y} \text{---} \text{CO} \text{---} \text{Cl}$ oder

10 a_2) mit einem Säureanhydrid der Formel $\text{Y} \text{---} \text{CO} \text{---} \text{O} \text{---} \text{CO} \text{---} \text{Y}$ oder

a_3) mit einem Orthoester der Formel $\text{Y} \text{---} \text{C}(\text{OR}^1)_3$, worin $\text{R}^1 = (\text{C}_1 \text{---} \text{C}_4)$ Alkyl bedeutet, oder

15

b) für Verbindungen mit $\text{Y} = \text{H}$, $(\text{C}_1 \text{---} \text{C}_4)$ Alkyl eine Verbindung der Formel III



worin $\text{Y}^1 = \text{H}$ oder $(\text{C}_1 \text{---} \text{C}_4)$ Alkyl und $\text{R}^3 = (\text{C}_1 \text{---} \text{C}_4)$ Alkoxy oder CH_3 bedeuten, mit einer Base umgesetzt,

25 wobei die unter a_1) und a_2) erhaltenen Verbindungen gegebenenfalls in Essigsäure erhitzt werden, und die erhaltenen Verbindungen der Formel I gegebenenfalls durch Derivatisierung in andere Verbindungen der Formel I oder deren Salze überführt werden.

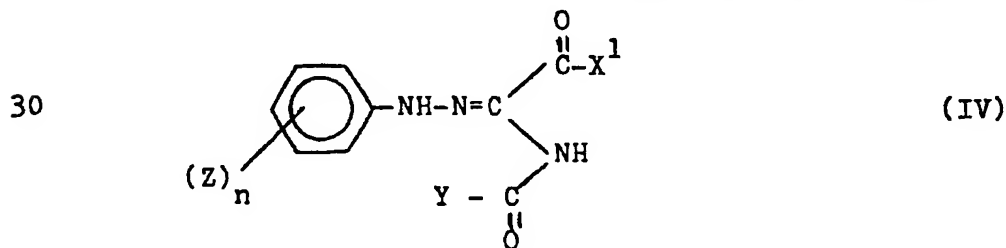
30

Überraschend bei den Verfahrensvarianten a_1) und a_2) ist, daß neben der Addition des Säurechlorids oder -anhydrids an die freie Aminogruppe unmittelbar nachfolgend in einer Zweistufenreaktion häufig die direkte Cyclisierung zu den Verbindungen der Formel I beobachtet wird. Ferner ist 35 überraschend, daß im Falle von a_1) die Reaktion ohne

Basenzusatz erfolgt. Im Gegenteil führt der sonst übliche Zusatz von Basen zu harzigen Produkten.

- Die Umsetzungen der Verbindungen der Formel II mit einem
- 5 Carbonsäurechlorid (YCOCl), Säureanhydrid oder Orthoester werden zweckmäßigerweise in einem organischen inerten protonenfreien Lösungsmittel durchgeführt. Im Falle des Säureanhydrids oder Orthoesters (Varinate a_2 oder a_3) kann das betreffende Reagens auch selbst als Lösungsmittel dienen.
- 10 Die Verfahrensvariante a_3) läßt sich vorteilhaft in Gegenwart eines sauren Katalysators, insbesondere einer organischen Säure wie p-Toluolsulfonsäure, durchführen.

- Als inerte Lösungsmittel für die Verfahrensvarinaten a_1), a_2) und a_3) eignen sich insbesondere Aromaten wie Benzol, Toluol, Xylol, Chlorbenzol oder cyclische Ether-Verbindungen wie Tetrahydrofuran oder Dioxan oder auch Ketone wie Aceton und dipolar aprotische Lösungsmittel wie Dimethylformamid. Die Reaktionstemperaturen variieren je
- 20 nach Lösungsmittel zwischen 10°C und dem Siedepunkt des Reaktionsgemisches. Bei Einsatz von aromatischen Lösungsmitteln im Falle von Varinate a_1) wird nach Zugabe des Carbonsäurechlorids das entstehende Wasser unter Rückfluß mittels eines Wasserabscheiders entfernt. Verschiedentlich
- 25 entsteht im Falle der Verfahrensvarianten a_1) oder a_2) in Abhängigkeit der Rest $(Z)_n$ und X der Verbindungen der Formel II zunächst ein Zwischenprodukt der Formel IV,



- welches unter Umständen isoliert werden kann. Wenn die
- 35 Reaktion auf dieser Stufe bei Verwendung der obengenannten Lösungsmittel stehen bleibt, muß eine Nachreaktion in Essigsäure durchgeführt werden. Hierzu wird das Zwischenprodukt der Formel IV in Essigsäure zwischen ca. 50°C und

Rückflußtemperatur erhitzt. Diese Nachreaktion kann im Eintopfverfahren durchgeführt werden, wobei vor Zugabe der Essigsäure das organische Lösungsmittel der ersten Verfahrensstufe abdestilliert wird.

5

Die Verfahrensvariante b) zur Herstellung der Verbindungen der Formel I ist im Prinzip gemäß Chem. Ber. 96 3120 (1963) bekannt. Als Basen werden insbesondere anorganische Basen, bevorzugt Natrium- oder Kaliumhydroxid, eingesetzt. Die Herstellung der Verbindungen der Formel III erfolgt, wie dort beschrieben, durch Reaktion von Acetamidomalonester oder Acetaminoacetessigester-Verbindungen mit Diazoniumsalzen.

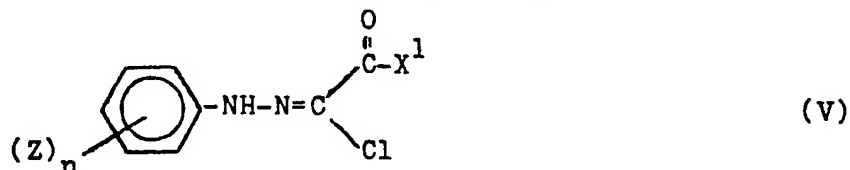
15

Die so erhaltenen Verbindungen der Formel I können durch übliche Derivatisierungsreaktionen in andere Verbindungen der Formel I überführt werden. So können die Verbindungen der Formel I mit $X = OH$ aus den Ester-Verbindungen der Formel I durch saure oder alkalische Hydrolyse gewonnen werden. Aus den Säuren der Formel I ($X = OH$) können auf üblichem Wege durch Zugabe entsprechender Basen die Salze der Verbindungen der Formel I erhalten werden. Ferner können aus den Esterverbindungen der Formel I in üblicher Weise andere Ester oder Amide der Formel I gewonnen werden, beispielsweise über die entsprechenden Säurechloride.

25

Die Herstellung von Verbindungen der Formel II ist im Prinzip bekannt; die Verbindungen der Formel II lassen sich durch Umsetzung von α -Chlorhydrazonen der Formel V

30



35

mit Ammoniak herstellen. Die Verbindungen der Formel V wiederum sind durch Umsetzung von Phenylhydrazoniumsalzen mit α -Halogenacetessigestern bzw. α -Halogen- β -diketonen zugänglich. Beide Reaktionen sind in J. Chem. Soc. 87 1859 (1905) und Ber. d. dt. Chem. Ges. 50 1482 (1917) beschrieben.

Die Verbindungen der Formel I eignen sich in erster Linie zum Schutz von Kulturpflanzen vor toxischen Nebenwirkungen von Herbiziden.

- 5 Die Verbindungen der Formel I können zusammen mit anderen Herbiziden ausgebracht werden und sind dann in der Lage, schädliche Nebenwirkungen dieser Herbizide zu antagonisieren oder völlig aufzuheben, ohne die herbizide Wirksamkeit dieser Herbizide gegen Schadpflanzen zu beeinträchtigen. Hierdurch kann das Einsatzgebiet herkömmlicher Pflanzenschutzmittel ganz erheblich vergrößert werden.

- 15 Safener für Herbizide vom Typ der Phenoxyphenoxycarbonsäureester sind aus der veröffentlichten Europäischen Patentanmeldung 31 938 bekannt. Diese Safener besitzen jedoch unzureichende Wirkungen.

- Herbizide, deren phytotoxische Nebenwirkungen mittels der Verbindungen der Formel I herabgesetzt werden können, sind z.B. Carbamate, Thiolcarbamate, Halogenacetanilide, substituierte Phenoxy-, Naphthoxy- und Phenoxyphenoxycarbonsäurederivate sowie Heteroaryloxyphenoxycarbonsäurederivate wie Chinolyloxy-, Chinoxalyloxy-, Pyridyloxy-, Benzoxazolyloxy-, Benzthiazolyloxy-phenoxy-carbonsäureester und ferner Dimedonoximabkömmlinge. Bevorzugt hiervon sind 25 Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxyphenoxycarbonsäureester. Als Ester kommen hierbei insbesondere niedere Alkyl-, Alkenyl und Alkinylester in Frage.

- 30 Beispielsweise seien, ohne daß dadurch eine Beschränkung erfolgen soll, folgende Herbizide genannt:

- A) Herbizide vom Typ der Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxyphenoxycarbonsäure-(C₁-C₄)alkyl-, (C₂-C₄)alkenyl- und 35 (C₃-C₄)alkinylester wie
2-(4-(2,4-Dichlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
2-(4-(4-Brom-2-chlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,

- 2-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
2-(4-(2-Chlor-4-trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
5 2-(4-(2,4-Dichlorbenzyl)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
4-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-pent-2-en-säureethylester,
2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
10 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäure-propargylester,
2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
2-(4-(6-Chlorbenzthiazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
15 2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
2-(4-(5-Trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäurebutylester,
20 2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
2-(4-(6-Fluor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
2-(4-(6-Chlor-2-chinolyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
25 B) Chloracetanilid-Herbizide wie
N-Methoxymethyl-2,6-diethyl-chloracetanilid,
N-(3'-Methoxyprop-2'-yl)-methyl-6-ethyl-chloracetanilid,
N-(3-Methyl-1,2,4-oxdiazol-5-yl-methyl)-chloroessigsäure-2,6-
30 dimethylanilid,
C) Thiocarbamate wie
S-Ethyl-N,N-dipropylthiocarbamat oder
35 S-Ethyl-N,N-diisobutylthiocarbamat
D) Dimedon-Derivate wie

- 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on,
2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-phenylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on oder
5 2-(1-Allyloxyiminobutyl)-4-methoxycarbonyl-5,5-dimethyl-3-oxocyclohexenol.

Das Mengenverhältnis Safener : Herbizid kann innerhalb
weiter Grenzen, im Bereich zwischen 1 : 10 und 10 : 1, ins-
10 besondere zwischen 2 : 1 und 1 : 10, schwanken. Die jeweils
optimalen Mengen an Herbizid und Safener sind abhängig vom
Typ des verwendeten Herbizids oder vom verwendeten Safener
sowie von der Art des zu behandelnden Pflanzenbestandes und
lassen sich von Fall zu Fall durch entsprechende Versuche
15 ermitteln.

Haupteinsatzgebiete für die Anwendung der Safener sind vor
allem Getreidekulturen (Weizen, Roggen, Gerste, Hafer),
Reis, Mais, Sorghum, aber auch Baumwolle, Zuckerrüben, Zuk-
20 kerrohr und Sojabohne.

Die Safener der Formel I können je nach ihren Eigenschaften
zur Vorbehandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung
der Samen) verwendet werden oder vor der Saat in die Saat-
25 furchen eingebracht werden oder zusammen mit dem Herbizid
vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen angewendet werden.
Vorauflaufbehandlung schließt sowohl die Behandlung der An-
baufläche vor der Aussaat als auch die Behandlung der ange-
säten, aber noch nicht bewachsenen Anbauflächen ein. Be-
30 vorzugt ist die gemeinsame Anwendung mit dem Herbizid.
Hierzu können Tankmischungen oder Fertigformulierungen ein-
gesetzt werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch ein
35 Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen
Nebenwirkungen von Herbiziden, das dadurch gekennzeichnet
ist, daß eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I
vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid appliziert wird.

Die Verbindungen der Formel I weisen außerdem fungizide Wirkungen auf und lassen sich daher zur Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen wie beispielsweise echten Mehltaupilzen, Rostpilzen, Pilzen der Gattung *Phytophthora*,

5 *Botrytis*, *Piricularia* *Venturia* *inequalis*, einsetzen.

Für die Anwendung können die Verbindungen der Formel I mit üblichen Formulierungshilfsmitteln zu Stäubemitteln,

Spritzpulvern, Dispersionen, Emulsionskonzentraten usw. zubereitet werden, die entweder als solche angewendet werden

10 (Stäubemittel, Pellets) oder vor der Anwendung in einem Lösungsmittel (Wasser) gelöst oder dispergiert werden.

Darüber hinaus besitzen die Verbindungen der Formel I zum Teil pflanzenwachstumsregulierende Wirkungen. Sie greifen regulierend in den pflanzeigenen Stoffwechsel ein und können daher zur gezielten Beeinflussung von Pflanzeninhaltsstoffen sowie zur Ernteerleichterung wie zum Auslösen von Desikkation und Wuchsstauchung eingesetzt werden.

20 Die erfindungsgemäßen Mittel können als Spritzpulver, emulgierbare Konzentrate, versprühbare Lösungen, Stäubemittel, Beizmittel, Granulate oder Mikrogranulate in den üblichen Zubereitungen angewendet werden.

25 Unter Spritzpulvern werden in Wasser gleichmäßig dispergierbare Präparate verstanden, die neben dem Wirkstoff außer gegebenenfalls einem Verdünnungs- oder Inertstoff noch Netzmittel, z.B. polyoxethylierte Alkylphenole, polyoxethylierte Fettalkohole, Alkyl- oder Alkylphenylsulfonate
30 und Dispergiermittel, z.B. ligninsulfonsaures Natrium, 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-disulfonsaures Natrium, dibutyl-naphthalinsulfonsaures Natrium oder auch oleoymethyltaurinsäures Natrium enthalten. Ihre Herstellung erfolgt in üblicher Weise z.B. durch Mahlen und Vermischen der Komponenten.
35

- Emulgierbare Konzentrate können z.B. durch Auflösen des Wirkstoffes in einem inerten organischen Lösungsmittel, z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dimethylformamid, Xylol oder auch höhersiedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen unter
- 5 Zusatz von einem oder mehreren Emulgatoren hergestellt werden. Bei flüssigen Wirkstoffen kann der Lösungsmittelanteil ganz oder auch teilweise entfallen. Als Emulgatoren können beispielsweise verwendet werden: Alkylarylsulfonsaure Calciumsalze wie Ca-dodecylbenzolsulfonat, oder
- 10 nichtionische Emulgatoren wie Fettsäurepolyglykolester, Alkylarylpolyglykoether, Fettalkoholpolyglykoether, Propylenoxid-Ethylenoxid-Kondensationsprodukte, Alkylpolyglykoether, Sorbitanfettsäureester, Polyoxethylensorbitanfettsäureester oder Polyoxethylensorbitester.
- 15
- Stäubemittel werden durch Vermahlen des Wirkstoffes mit fein verteilten, festen Stoffen, z.B. Talkum, natürlichen Tonen wie Kaolin, Bentonit, Pyrophyllit oder Diatomeenerde erhalten.
- 20
- Granulate können entweder durch Verdüsen des Wirkstoffes auf adsorptionsfähiges, granuliertes Inertmaterial hergestellt werden oder durch Aufbringen von Wirkstoffkonzentraten mittels Bindemitteln, z.B. Polyvinylalkohol,
- 25 polyacrylsaurem Natrium oder auch Mineralölen auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können geeignete Wirkstoffe in der für die Herstellung von Düngemittelgranulaten üblichen Weise - gewünschtenfalls in Mischung mit Düngemitteln - granuliert werden.
- 30
- In Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration etwa 10 bis 90 Gew.-%; der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus üblichen Formulierungsbestandteilen. Bei emulgierbaren Kon-
- 35 zentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 10 bis 80 Gew.-% betragen. Staubbähige Formulierungen enthalten

meistens 5 bis 20 Gew.-% an Wirkstoff, versprühbare Lösungen etwa 1 bis 20 Gew.-%. Bei Granulaten hängt der Wirkstoffgehalt zum Teil davon ab, ob die wirksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt und welche Granulierhilfsmittel, 5 Füllstoffe usw. verwendet werden.

Daneben enthalten die genannten Wirkstoffformulierungen gegebenenfalls die jeweils üblichen Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Penetrations-, Lösungsmittel, Füll- oder Trägerstoffe. 10

Zur Anwendung werden die in handelsüblicher Form vorliegenden Konzentrate gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt, z.B. bei Spritzpulvern, emulgierbaren Konzentraten, Dispersionen und teilweise auch bei Mikrogranulaten mittels 15 Wasser. Staubbörmige und granuliert Zubereitungen sowie versprühbare Lösungen werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt.

20 Die benötigten Aufwandmengen der Verbindungen der Formel I beim Einsatz als Safener können je nach Indikation und verwendetem Herbizid innerhalb weiter Grenzen schwanken und variieren im allgemeinen zwischen 0,01 und 10 kg Wirkstoff/ha .

25

Folgende Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung.

A. Formulierungsbeispiele

30 a) Ein Stäubemittel wird erhalten, indem man 10 Gew.-Teile einer Verbindung der Formel I und 90 Gewichtsteile Talkum oder Inertstoff mischt und in einer Schlagmühle zerkleinert.

35 b) Ein in Wasser leicht dispergierbares, benetzbares Pulver wird erhalten, indem man 25 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I, 64 Gewichtsteile kaolinhaltigen

Quarz als Inertstoff, 10 Gewichtsteile ligninsulfonsaures Kalium und 1 Gewichtsteil oleoymethyltaurinsaures Natrium als Netz- und Dispergiermittel mischt und in einer Stiftmühle mahlt.

5

c) Ein in Wasser leicht dispergierbares Dispersionskonzentrat wird erhalten, indem man 20 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I mit 6 Gewichtsteilen Alkylphenolpolyglykolether (Triton X 207), 3 Gewichtsteilen Isotridecanolpolyglykolether (8 AeO) und 71 Gewichtsteilen paraffinischem Mineralöl (Siedebereich z.B. ca. 255 bis über 377°C) mischt und in einer Reibkugelmühle auf eine Feinheit von unter 5 Mikron vermahlt.

15 d) Ein emulgierbares Konzentrat wird erhalten aus 15 Gewichtsteilen einer Verbindung der Formel I, 75 Gewichtsteilen Cyclohexanon als Lösungsmittel und 10 Gewichtsteilen oxethyliertes Nonylphenol als Emulgator.

20 e) Ein Wasser leicht emulgierbares Konzentrat aus einem Phenoxy-carbonsäureester und einem Antidot (10 : 1) wird erhalten aus

25 12,00 Gew.-% 2-[4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy]-propionsäureethylester

1,20 Gew.-% Verbindung der Formel I

69,00 Gew.-% Xylol

30

7,80 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium

6,00 Gew.-% ethoxyliertem Nonylphenol (10 EO)

4,00 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 EO)

35

Die Zubereitung erfolgt wie unter Beispiel a) angegeben.

5	4,0 Gew.-% 2-[4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy]-propionsäureethylester
	40,0 Gew.-% Verbindung der Formel I
	30,0 Gew.-% Xylol
	20,0 Gew.-% Cyclohexanon
10	4,0 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium
	2,0 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 EO)

Vorprodukte

Die resultierende Diazoniumsalzlösung wurde anschließend unter kräftigem Rühren in ein auf +10°C gehaltenes Gemisch aus 165,5 g α -Chloracetessigsäuremethylester, 800 ml Wasser, 444 g Natriumacetat und 1000 ml Ethanol getropft. Nach 3-stündigem Nachrühren wurde mit Wasser verdünnt, abgesaugt und das Rohprodukt in Methanol ausgekocht.

35 100 g (0,356 Mol) α -Chlor- α -(3-trifluormethylphenyl-
hydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 560 ml

5 Tetrahydrofuran gelöst und bei + 15 bis + 20°C tropfenweise mit 61 g 25%igen wässrigem Ammoniak versetzt. Nach 5-stündigem Nachrühren bei Raumtemperatur wurde in Wasser gegossen, abgesaugt und der Rückstand in Methanol ausgekocht.

Ausbeute: 88,3 g = 95 %

Schmp.: 138°C

10 Endprodukte

3.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-methoxy-carbonyl-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol

15 a) in Toluol als Lösungsmittel

26,1 g (0,1 Mol) α -Amino- α -(3-trifluormethylphenyl-hydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 150 ml Toluol vorgelegt, 0,12 Mol Trichloracetylchlorid unter 20 Rühren zugetropft und anschließend unter Rückfluß so lange am Wasserabscheider gekocht, bis kein Wasser mehr übergeht (ca. 1 Std.).

25 Nach Abkühlen wurde die Toluollösung mit Wasser gewaschen und das Toluol im Vakuum abdestilliert. Das zurückbleibende Rohprodukt wurde aus Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 24 g = 61,7 %

30

Hellgelbe Kristalle vom Schmp. 92-93°C

b) in Tetrahydrofuran als Lösungsmittel

35 182,8 g (0,7 Mol) α -Amino- α -(3-trifluormethylphenyl-hydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 1200 ml

0174562

Tetrahydrofuran gelöst und ohne zu kühlen in 10 Minuten 191 g (1,05 Mol) Trichloracetylchlorid unter Rühren zugeotropft. Es wurde 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, anschließend 15 Minuten unter Rückfluß gehalten und 5 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt.

Nach Eingießen in Wasser wurde von ausgefallenen Kristallen abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Gelbliche Kristalle.

10 Ausbeute: 233,8 g = 86 %
 Schmp. 90°C

Nach Umkristallisieren aus Methanol schmilzt eine Probe bei 92-93°C.

15

4.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol-3-carbonsäure

210 g (0,54 Mol) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-methoxycarbonyl-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol wurden in 540 ml Methanol vorgelegt und mit 0,57 Mol NaOH (22,8 g) in 100 ml Wasser versetzt. Nach 5-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wurde in 4000ml Wasser gegossen, von ungelöster Substanz filtriert und das klare Filtrat mit Salzsäure auf pH 1 gestellt. Farblose Kristalle fielen aus, die abgesaugt und mit Wasser gewaschen wurden. Die in Wasser ungelöst gebliebene Substanz - das Natriumsalz der Carbonsäure - wurde in einer Mischung aus 2000 ml Methanol/1000 ml Wasser gelöst, mit Salzsäure auf pH 1 gestellt, der farblose kristalline Niederschlag abgesaugt und mit Wasser gewaschen.

Die vereinten Fraktionen der Carbonsäure wurden aus 1000 ml Toluol umkristallisiert.

35

Ausbeute: 174 g = 84 %
Schmp.: 133-136°C

5.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-isopropoxy-carbonyl-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol

20 g (0,0534 Mol) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol-3-carbonsäure wurden in 70 ml Thionylchlorid 30 Minuten unter Rückfluß gehalten, das überschüssige Thionylchlorid im Vakuum entfernt und das rohe Carbonsäurechlorid in 120 ml Isopropanol 60 Minuten gekocht. Nach Erkalten der Lösung wurde in Eiswasser gegossen und von farblosen Kristallen abgesaugt.

Die rohen, farblosen Kristalle wurden bei Raumtemperatur in einer Mischung aus 50 ml Methanol/Wasser = 1/2 verrührt, erneut abgesaugt und an der Luft getrocknet.

Ausbeute: 19,4 g = 87,3 %

Schmp.: 91°C

6.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol-3-carbonsäure-3'-trifluormethylanilid

0,0345 Mol Carbonsäure wurden analog Beispiel 5.) in das Säurechlorid überführt, dieses in 80 ml Toluol gelöst und bei +5°C in 20 Minuten tropfenweise mit einer Mischung aus 0,0345 Mol 3-Trifluormethylanilin (5,56 g) und 0,0345 Mol Triethylamin (3,5 g) versetzt. Nach 5-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wurde mit Wasser gewaschen und das Toluol im Vakuum entfernt. Der Rückstand wurde aus 40 ml Methanol umkristallisiert. Farblose Kristalle vom Schmp. 126°C.

Ausbeute: 14,4 g = 81 %

7.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-methoxy-carbonyl-5-dichlormethyl-1,2,4-triazol

5 0,1 Mol (26,1 g) α -Amino- α -(3-trifluormethylphenyl-hydrazono)-glyoxylsäure-methylester wurden in 150 ml Toluol gelöst, mit 0,105 Mol (15,5 g) Dichloracetylchlorid bei Raumtemperatur tropfenweise unter Rühren versetzt und 60 Minuten am Wasserabscheider unter Rückfluß gehalten. Nach Erkalten wurde mit Wasser mehr-
10 fach gewaschen und das Toluol im Vakuum entfernt. Es blieb ein hell-honigfarbener Sirup zurück. n_D^{30} : 1,5259

Ausbeute: 28,2 g = 80 %

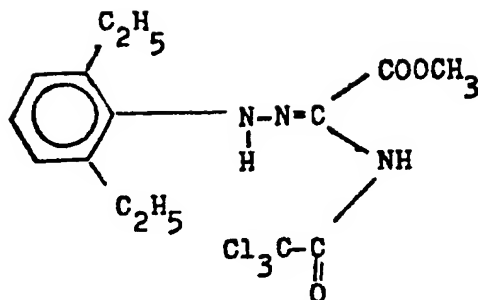
15 NMR-Spektrum in $CDCl_3$: COOCH_3 δ 4,05; CHCl_2 δ 6,72
Rf-Wert in Toluol/Ethylacetat 2/1 : 0,52.

20 8.) 1-(2,6-Diethylphenyl)-3-methoxycarbonyl-5-trichlor-methyl-1,2,4-triazol

25 0,15 Mol (37,4 g) α -Amino- α -(2,6-diethylphenylhydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 165 ml Tetrahydrofuran gelöst und mit 0,194 Mol (35,4 g) Trichloracetylchlorid versetzt. Nach 3-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wurde in Wasser gegossen, mit Methylenchlorid ausgerührt, die organische Phase mit Wasser gewaschen und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt.

30 Ausbeute: 51,7 g = 91,5 %

Hellbrauner Sirup, bei dem es sich laut NMR-Spektrum und Elementaranalyse um die offenkettige Verbindung



handelt.

18,9 g (0,047 Mol) dieser Verbindung wurden in 120 ml Eisessig 1,5 Stunden unter Rückfluß gehalten, nach Abkühlen in Wasser gegossen und mit Methylenchlorid ausgerührt. Die organische Phase wurde dreimal mit Wasser gewaschen und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt.

Die zurückbleibenden hellgelben Kristalle wurden mit 20 ml Methanol verrührt und abgesaugt.

Ausbeute: 16,4 g = 91 %

Schmp.: 76-77°C

9) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-methoxycarbonyl-5(2,2-dimethylethen-1-yl)-1,2,4-triazol

26.1 g (0.1 Mol) α -Amino- α -(3-trifluormethylphenylhydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 150 ml Tetrahydrofuran gelöst und ohne Kühlung in 10 Minuten 15,4 g (0.13 Mol) β , β -Dimethylacrylsäurechlorid zugetropft.

Nach einstündigem Kochen unter Rückflußbedingungen wurde der größte Teil des Tetrahydrofurans bei Normaldruck abdestilliert und das Reaktionsgemisch mit überschüssigem Wasser verrührt. Nach Dekantieren des Wassers wurden die rohen Kristalle aus Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 24 g = 73.7 %

Schmp. 143-144°C

10 1-(4-Fluorphenyl)-3-methoxycarbonyl-5-methoxymethyl-
1,2,4-triazol

21,1 g (0.1 Mol) α -Amino- α -(4-fluorphenylhydrazono)-gly-
oxylsäuremethylester wurden in 140 ml Toluol gelöst und ohne
5 Kühlung in 10 Minuten 14.1 g (0.13 Mol) Methoxyacetylchlorid
zugetropft. Es wurde 1,5 Stunden am Wasserabscheider gekocht,
die erkaltete Toluollösung zweimal mit je 200 ml Wasser
gewaschen, das Toluol im Vakuum abdestilliert und der
10 Rückstand aus Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 15,2 g = 57,4 %

Schmp.: 93-94°C

15 11) 1-(2,4-Dichlorphenyl)-3-ethoxy-carbonyl-5-methyl-1,2,4-
triazol:

11a) α -(2,4-Dichlorphenylazo)-acetamino-malonsäurediethylester

20 0,2 Mol (33,4 g) 2,4-Dichloranilin wurden in 60 ml Wasser
und 75 ml konz. Salzsäure kurz aufgekocht, die Suspension
auf +5°C gekühlt und bei dieser Temperatur mit 0.2 Mol
(13.8 g) Natriumnitrit in 25 ml Wasser diazotiert.

25 Die Lösung des Diazoniumsalzes wurde in 15 Min. bei
+ 5 bis 7°C zu einer kräftig gerührten Mischung aus 300 ml
Ethanol, 200 ml Wasser, 100 g Natriumacetat und 0.2 Mol
(43.3 g) Acetaminomalonsäurediethylester getropft. Nach einstündigem
30 Nachrühren bei Raumtemperatur wurde in Wasser gegossen,
abgesaugt und die Kristalle mit Wasser gewaschen. Nach
Umkristallisieren aus Ethanol/Wasser schmelzen die
Kristalle bei 123-124°C.

35 Ausbeute: 71 g = 91 %

11b) 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2,4-triazol-3-carbonsäure

39 g (0.1 Mol) des Produktes aus Beispiel 11a wurden in einer Mischung aus 165 ml Wasser und 24.2 g Kaliumhydroxyd 5 Min. unter Rückfluß gekocht. Die resultierende klare Lösung wurde nach Abkühlen auf 60°C mit konz. Salzsäure angesäuert, die ausgefallene 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2,4-triazol-3-carbonsäure abgesaugt und mit Wasser neutral gewaschen.

Ausbeute: 25.6 g = 94 %

Schmp.: 163-164°C

11c) 1-(2,4-Dichlorphenyl)-3-ethoxycarbonyl-5-methyl-1,2,4-triazol

0.10 Mol 11b) wurde 2 Stunden in 150 ml Thionylchlorid am Rückfluß gekocht, das überschüssige Thionylchlorid im Vakuum entfernt und das rohe Säurechlorid in 500 ml Ethanol 30 Min. zum Sieden erhitzt. Nach Eingießen in Wasser wurden die ausgefallenen Kristalle abgesaugt und mit Wasser neutral gewaschen.

Ausbeute: 24 g = 80 %

Schmp. 131-132°C

Nach Umkristallisieren aus Methanol schmelzen die Kristalle bei 133 - 134°C.

12) 1-(2,4-Dichlorphenyl)-3-ethoxycarbonyl-5-methyl-
1,2,4-triazol

5 12a) 0.1 Mol α -Amino- α -(2,4-dichlorphenylhydrazono)-
glyoxylsäureethylester (27,6 g) wurden in 150 ml
Acetanhydrid 2 Stunden unter Rückfluß gehalten,
das überschüssige Acetanhydrid im Vakuum entfernt
und das Rohprodukt aus Ethanol umkristallisiert.

10 Ausbeute: 21.6 g = 72 %
Schmp.: 133-134°C

15 12b) 0.1 Mol α -Amino- α -(2,4-dichlorphenylhydrazono)-
glyoxylsäureethylester (27.6 g) wurden in 130 ml
ortho-Essigsäuretriethylester 4 Stunden unter Rück-
fluß gehalten, der überschüssige Orthoester im Va-
kuum entfernt und das Produkt aus Ethanol umkristal-
lisiert.

20 Ausbeute: 18.9 g = 63 %
Schmp.: 133-134°C

13) 1-(2,4-Dichlorphenyl)-3-ethoxycarbonyl-1,2,4-triazol

25 0.1 Mol α -Amino- α -(2,4-dichlorphenylhydrazono)-
glyoxylsäureethylester (27.6 g) wurden in 120 ml
ortho-Ameisensäuretrimethylester 5 Stunden unter
Rückfluß gehalten, der überschüssige Orthoester im
30 Vakuum entfernt und der Rückstand aus Ethanol um-
kristallisiert.

Ausbeute: 21.4 g = 75 %
Schmp.: 105-106°C

14) 1-Phenyl-3-acetyl-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol

0.1 Mol α -Amino- α -phenylhydrazonomethylglyoxal (17.7 g) wurden in 150 ml Tetrahydrofuran auf einmal unter Rühren mit 23.6 g (0.13 Mol) Trichloracetylchlorid versetzt. Nach einstündigem Kochen unter Rückfluß wurde in 1 l Wasser gegossen, das Wasser vom ausgefallenen Rohprodukt dekantiert und aus Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 20.1 g = 66 %

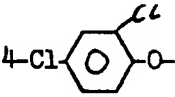
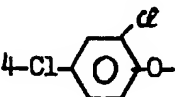
Schmp.: 139-140°C

Analog den Herstellungsbeispielen 3 bis 14 wurden die in Tabelle I aufgeführten Verbindungen der Formel I hergestellt.

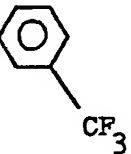
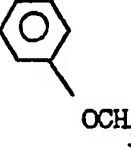
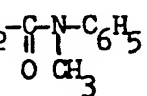
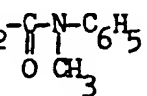
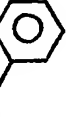
Tabelle I

20	Bsp. (Z) _n Nr.	Y	X	Schmp. (°C) n _D ³⁰	Herst. gem. Beisp. Nr.	
25	15	3-Cl	CCl ₃	-OC ₂ H ₅	76-77	3a
	16	3-Cl	CCl ₃	-OH	124-127	4
	17	3-Cl	CHCl ₂	-OC ₂ H ₅	Sirup	3a
	18	2-Cl	CCl ₃	-OC ₂ H ₅	99-100	3a
	19	2-Cl	CCl ₃	-OH	204-205	4
30	20	2-Cl	CCl ₃	-OCH ₃	114-115	3b
	21	2-Cl	CCl ₃	-OCH ₂ CH ₂ CH ₃	90-92	5
	22	4-Cl	CHCl ₂	-OCH ₃	152-153	3a
	23	3,5-Cl ₂	CHCl ₂	-OCH ₃	1,5809	3a
	24	4-NO ₂	CHCl ₂	-OCH ₃	149-150	3a


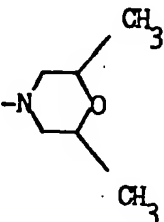
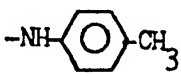
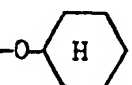
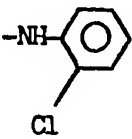
Fortsetzung Tabelle I

Bsp.	(Z) _n	Y	X	Schmp. (°C) n_D^{30}	Herst.gem. Beisp. Nr.
25	3,5-Cl ₂	CCl ₃	-OCH ₃	143-145	3b
26	3,5-Cl ₂	CCl ₃	-OH	194-195	4
27	2-Cl	CHCl ₂	-OC ₂ H ₅	135-136	3a
28	3-Cl	CHCl ₂	-OH	114	4
29	2-Cl	CHCl ₂	-OCH ₃	158	3a
30	4-NO ₂	CCl ₃	-OCH ₃	201-203	3b
31	H	CCl ₃	-OCH ₃	103-104	3b
32	H	CCl ₃	-OH	154-156	4
33	4-F	CHCl ₂	-OCH ₃	168	3a
34	3-CN	CCl ₃	-OH	155	4
35	4-Cl-C ₆ H ₄ -O-	CCl ₃	-OH	142	4
36	2,4-Cl ₂	CCl ₃	-OC ₂ H ₅	111-112	8
37	2,4-Cl ₂	CCl ₃	-OH	156	4
38	4-Cl-C ₆ H ₄ -O-	CCl ₃	-OCH ₃	1,5925	3b
39	2,4-Cl ₂	CHCl ₂	-OCH ₃	147	3a
40	2-Cl	CHCl ₂	-OH	188-189	4
41		CCl ₃	-OCH ₃	Sirup	3b
42		CCl ₃	-OH	141	4
43	2,4-Cl ₂	CCl ₃	-NH-C ₆ H ₅	215-217	6

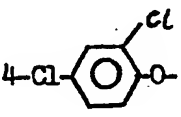
Fortsetzung Tabelle I

Bsp.	(Z) _n	Y	X	Schmp. (°C). n_D^{30}	Herst.gem. Beisp. Nr.
44	2,4-Cl ₂	CCl ₃	-NH-C ₆ H ₄ -3-CF ₃	166-167	6
45	3,5-Cl ₂	CCl ₃	"	160-161	6
46	2,4-Cl ₂ , 5-OCH ₃	CCl ₃	"	173	6
47	2,4-Cl ₂	CCl ₃	-OCH ₃	162-163	3b
48	2,4-Cl ₂	CCl ₃	-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	66-67	5
49	2-CH ₃ , 4-Cl	CCl ₃	-NH- 	166	6
50	2-CH ₃ , 4-Cl	CCl ₃	-NH- 	167-168	6
51	2,4-Cl ₂	CCl ₃	-OCH ₂ - 	187-188	5*
52	3-CF ₃	CCl ₃	-OC ₂ H ₅	64	3a
53	3,5-Cl ₂	CCl ₃	-OCH ₂ - 	203	5*
54	2-CH ₃ , 4-Cl	CCl ₃	-NH- 	203	6

Fortsetzung Tabelle I

Bsp.	(Z) _n	Y	X	Schmp. (°C) n_D^{30}	Herst.gem. Beisp. Nr.
55	2,4-Cl ₂	CCl ₃		193-194	6
56	2,4-Cl ₂	CCl ₃		68-72	6
57	2,4-Cl ₂	CCl ₃		205-207	6
58	4-Cl	CCl ₃	-OCH ₃	136-137	3b
59	4-Cl	CCl ₃	-OH	145-147	4
60	3-Cl, 4-F	CCl ₃		131-132	5
61	3-Cl, 4-F	CCl ₃	-OCH ₂ CH(CH ₃) ₂	122-123	5
62	2,4-Cl ₂	CCl ₃		160-163	6
63	2,4-Cl ₂	CCl ₃	-N(C ₂ H ₅) ₂	glasartig	6
64	4-CH ₃	CCl ₃	-OH	146	4
65	4-CH ₃	CCl ₃	-OCH ₃	132-134	3b
66	4-F	CCl ₃	-OCH ₃	113-114	3b
67	2-CH ₃ , 4-Cl	CCl ₃	-OC ₂ H ₅	117-118	8
68	2-CH ₃ , 4-Cl	CCl ₃	-OCH ₃	125-126	3b
69	3-CN	CCl ₃	-OCH ₃	125-126	3b
70	2,4-Cl ₂	CCl ₃	-OCH(CH ₃) ₂	154-155	5
71	2,4-Cl ₂	CCl ₃	-OCH ₂ CH ₂ CH ₃	129-130	5

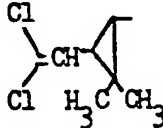
Fortsetzung Tabelle I

Bsp.	(Z) _n	Y	X	Schmp. (°C) n_D^{30}	Herst.gem. Beisp. Nr.
72	4-F	CCl ₃	-OH	131-132	4
73	4-F	CCl ₃	-OCH ₂ CH ₂ CH ₃	120-121	5
74	3-Cl, 4-F	CCl ₃	-OCH ₃	114-115	3b
75	2,6-(C ₂ H ₅) ₂	CCl ₃	-OH	193-195	4
76	2,4-Cl ₂	CCl ₃	-OCH ₂ CH(CH ₃) ₂	119-121	5
77	2-Cl	CCl ₃	-OCH(CH ₃) ₂	131-132	5
78	2,4-Cl ₂ , 5-OCH ₃	CCl ₃	-OCH ₃	155	3b
79	2,4-Cl ₂ , 5-OCH ₃	CCl ₃	-OH	215	4
80	2-CH ₃ , 4-Cl	CCl ₃	-OH	112	4
81	2-Cl	CCl ₃	-OCH ₂ CH(CH ₃) ₂	79-80	5
82	2-CH ₃ , 4-Cl	CCl ₃	-OCH ₂ -C(=O)-N(CH ₃)-C ₆ H ₅	153	5*
83	3-Cl, 4-F	CCl ₃	-OC ₂ H ₅	118-119	8
84	3-Cl, 4-F	CCl ₃	-OH	174	4
85	4-F	CCl ₃	-OCH ₂ CH(CH ₃) ₂	103-104	5
86	2-CH ₃ , 4-Cl	CCl ₃	-OCH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	112	5
87	4-Cl	CCl ₃	-OC ₂ H ₅	161-162	8
88	4-CH ₃	CCl ₃	-OCH(CH ₃) ₂	154-155	5
89	H	CHCl ₂	-OH	185	4
90	2,4-Cl ₂	CF ₃	-OCH ₃	131	3b
91	4-CH ₃	CCl ₃	-OC ₂ H ₅	104-105	8
92	4-CH ₃	CCl ₃	-OCH ₂ CH(CH ₃) ₂	125-126	5
93	4-Cl- 	CCl ₃	-OC ₂ H ₅	147	8
94	"	CCl ₃	-OCH ₂ CH ₂ CH ₃	99	5

Fortsetzung Tabelle I

Bsp.	(Z) _n	Y	X	Schmp. (°C) ³⁰ n _D	Herst.gem. Beisp. Nr.
95	4-F	CF ₃	-OCH ₃	87-88	3b
96	4-Cl	CCl ₃	-OCH ₂ CH(CH ₃) ₂	138-139	5
97	2,6-(C ₂ H ₅) ₂	CCl ₃	-OC ₂ H ₅	96-97	8
98	3,4-Cl ₂	CCl ₃	-OCH ₃	133	3b
99	2,6 (C ₂ H ₅) ₂	CCl ₃	-ONa	233-234	4
100	2,6 (C ₂ H ₅) ₂	CCl ₃	-OCH ₂ CH ₂ CH ₃	1,5390	5
101	2,6 (C ₂ H ₅) ₂	CCl ₃	-OCH(CH ₃) ₂	83-84	5
102	2,6 (C ₂ H ₅) ₂	CCl ₃	-OCH ₂ CH(CH ₃) ₂	1,5147	5
103	3,4-Cl ₂	CCl ₃	OH	167-168	4
104	2-CF ₃ ,4-Cl	CCl ₃	OCH ₃	110	3a
105	2-CF ₃ ,4-Cl	CCl ₃	OH	143,145	4
106	2-F,4-Cl-5-OCH ₃	CCl ₃	OCH ₃	177-178	3a
107	2-F,4-Cl,5-OCH ₃	CCl ₃	OH	176	4
108	2-CHF ₂ CF ₂ O-	CCl ₃	OCH ₃	116-117	3a
109	3-CHClF-CF ₂ O-	CCl ₃	OCH ₃	Sirup	3a
110	2-CH ₃ ,3-Cl	CCl ₃	OCH ₃	144-145	3a
111	2,6-Cl ₂	CCl ₃	OCH ₃	143-144	3a
112	2,5-(OCH ₃) ₂ ,4-Cl	CCl ₃	OCH ₃	149	3a
113	2,5-(OCH ₃) ₂ ,4-Cl	CCl ₃	OH	223-224	4
114	3,5-Cl ₂ ,4-OCH ₃	CCl ₃	OCH ₃	148-149	3a
115	3,5-Cl ₂ ,4-OCH ₃	CCl ₃	OH	150	4
116	2-Cl,4-Br	CCl ₃	OC ₂ H ₅	113-114	3a
117	2-Cl,4-Br	CCl ₃	OH	220	4
118	2-Br	CCl ₃	OCH ₃	126-127	3a
119	2-Br	CCl ₃	OH	195-196	4
120	2,4-Cl ₂	CCl ₃	OCH ₂ CH ₂ Cl	88-89	5
121	3-CHClF-CF ₂ O-	CCl ₃	OH	128-130	4
122	2-CH ₃ ,4-Cl	CCl ₃	CH ₃	141	14
123	3-CH ₃ ,4-CHF ₂ CF ₂ O	CCl ₃	CH ₃	119-120	14

Fortsetzung Tabelle I

Bsp.	(Z) _n	Y	X	Schmp. (°C) n_D^{30}	Herst.gen. Beisp. Nr.
124	2,4-Cl ₂	CCl ₃	CH ₃	120-121	14
125	3-OCF ₃	CCl ₃	CH ₃	92-93	14
126	3-CHCl ₂ CF ₂ O	CCl ₃	CH ₃	114-115	14
127	H	CCl ₃	CH ₃	139-140	14
128	2-Cl	CCl ₃	CH ₃	121-122	14
129	3-CF ₂ Cl	CCl ₃	CH ₃	Sirup	14
130	4-Cl	(CH ₃) ₂ C=CH-	OCH ₃	118-119	9
131	2-CH ₃ ,4-Cl	(CH ₃) ₂ C=CH-	OCH ₃	142-143	9
132	2-Cl	CH ₂ Cl	OCH ₃	112-113	10
133	2-CH ₃ ,4-Cl	CH ₃	OCH ₃	73	10
134	3-Cl,4-F	(CH ₃) ₂ C=CH-	OCH ₃	185-186	9
135	2,4-Cl ₂ ,5-OCH ₃	(CH ₃) ₂ C=CH-	OCH ₃	200-201	9
136	3,4-Cl ₂	CHCl ₂ -CF ₂ -	OC ₂ H ₅	n_D^{30} :1,5458	9
137	2-CH ₃ ,4-Cl	CHCl ₂ -CF ₂ -	OC ₂ H ₅	n_D^{30} :1,5272	9
138	2-CH ₃ ,4-Cl	CHF ₂ -CF ₂ -	OC ₂ H ₅	n_D^{30} :1,4991	9
139	4-F	CHF ₂ -CF ₂ -	OCH ₃	66-67	9
140	2-Cl	(CH ₃) ₂ C=CH-	OH	194	4
141	3,4-Cl ₂	CF ₂ H-CF ₂ -	OC ₂ H ₅	n_D^{30} :1,5198	9
142	2,4-Cl ₂ ,5-OCH ₃	CF ₂ H-CF ₂ -	OCH ₃	112-113	9
143	2-CH ₃ ,4-Cl	CH ₃ CH=CH-	OCH ₃	175-176	9
144	4-F		OCH ₃	149-160	9
145	3-CF ₃	HCF ₂ -CF ₂ -	OCH ₃	Sirup	9
146	2,4-Cl ₂	HCF ₂ -CF ₂ -	OC ₂ H ₅	Sirup	9

Fortsetzung Tabelle I

Bsp.	(Z) _n	Y	X	Schmp. (°C) ³⁰ n _D	Herst.gem. Beisp. Nr.
147	2,4-Cl ₂	HCF ₂ -(CF ₂) ₃ -	OC ₂ H ₅	115-116	9
148	2,4-Cl ₂	BrCF ₂ -CF ₂ -	OC ₂ H ₅	100-101	9
149	2,4-Cl ₂	HCF ₂ -CF ₂ -	OH	123-124	9
150	2-Cl	CH ₃	OH	190	11b
151	2-Cl	CH ₃	OC ₂ H ₅	110-111	11c
152	4-Cl	CH ₃	OH	172	11b
153	4-Cl	CH ₃	OC ₂ H ₅	115	11c
154	3-Cl,4-F	CH ₃	OH	183	11b
155	4-F	CH ₃	OH	177	11b
156	2-CH ₃ ,4-Cl	CH ₃	OH	177-178	11b
157	2,4-Cl ₂ ,5-OCH ₃	CH ₃	OH	193-194	11b
158	2,4-Cl ₂	CH ₃	OCH ₃	180-181	11c
159	3-Cl,4-F	CH ₃	OCH ₃	140-142	11c
160	3-Cl,4-F	CH ₃	OC ₂ H ₅	114-115	11c
161	2,6-(C ₂ H ₅) ₂	CHF ₂ -CF ₂ -	OH	222-223	4
162	4-F	CH ₃	OC ₂ H ₅	105-106	11c
163	2-CH ₃ ,4-Cl	CH ₃	OC ₂ H ₅	153-154	11c
164	2,4-Cl ₂	H	OH	185-186	4
165	2,4-Cl ₂	H	OC ₂ H ₅	105-106	13
166	4-CH ₃	CH ₃	OC ₂ H ₅	1,5466	11c
167	4-CH ₃	CH ₃	OH	183	11b
168	2-Cl,4-Br	CH ₃	OC ₂ H ₅	142-143	11c
169	2-Cl,4-Br	CH ₃	OH	172-173	11b
170	3-CF ₃	CH ₃	OH	164-165	11b
171	2,4-Cl ₂	CH ₃	OC ₂ H ₅	133-134	11c
172	2,4-Cl ₂	CH ₃	OH	163-164	11b

*) in Toluol mit äquimolarer Menge des Alkohols und Triethylamin als Säurebinder.

C. Biologische Beispiele

Beispiel 1

Weizen wurde im Gewächshaus in Töpfen von 9 cm ø bis zum
5 3-4 Blattstadium herangezogen und dann mit dem Herbizid und
den erfindungsgemäßen Verbindungen behandelt. Herbizide und
die Verbindungen der Formel I wurden dabei in Form wässri-
ger Suspensionen bzw. Emulsionen mit einer Wasseraufwand-
menge von umgerechnet 800 l/ha ausgebracht. 3 Wochen nach
10 der Behandlung wurden die Pflanzen auf jede Art von Schädli-
gung durch die ausgebrachten Herbizide bonitiert, wobei
insbesondere das Ausmaß der anhaltenden Wachstums-
hemmung berücksichtigt wurde.

15 Die Ergebnisse aus Tabelle 1 veranschaulichen, daß die
erfindungsgemäßen Verbindungen starke Herbizidschäden sehr
effektiv reduzieren können.

Selbst bei starken Überdosierungen des Herbizids H von 2,0
20 kg AS/ha werden auftretende herbizide Schadsymptome stark
reduziert, so daß nur noch geringe Dauerschäden zurück-
bleiben. Damit wird die gute Safener-Wirkung verdeutlicht.
Naturgemäß werden geringe Schäden völlig aufgehoben (siehe
Beispiel 2). Mischungen aus Herbiziden und erfindungsge-
25 mäßen Verbindungen eignen sich also zur selektiven Unkraut-
bekämpfung in Getreide.

Tabelle 1

0174562

Verbindungen		Dosis	Herbizide Wirkung in %
H+	Beisp.Nr.	kg a.1./ha	TA
H	-	2,0	75
H +	17	2,0 + 2,5	20
H +	22	"	30
H +	7	"	30
H +	27	"	25
H +	15	"	11
H +	16	"	24
H +	36	"	13
H +	67	"	10
H +	25	"	25
H +	78	"	18
H +	31	"	20
H +	69	"	28
H +	3	"	26
H +	79	"	30
H +	80	"	30
H +	32	"	24
H +	37	"	24
H +	19	"	25
H +	43	"	30
H +	63	"	20
H +	18	"	13
H +	29	"	20
H +	33	"	20
H +	39	"	20
H +	41	"	20
H +	64	"	20
H +	66	"	15
H +	73	"	25
H +	85	"	20
H +	74	"	25
H +	127	2,0 + 1,0	30

H +	89	2,0 + 2,5	30
H +	90	"	50
H +	146	"	30
H +	9	"	40
H +	160	"	60
H +	163	"	30
H +	20	"	13
H +	21	"	22
H +	47	"	22
H +	48	"	7
H +	70	"	10
H +	71	"	50
H +	76	"	20
H +	68	"	10
H +	72	"	22
H +	73	"	40
H +	84	"	35
H +	8	"	30
H +	75	"	50
H +	59	"	20
H +	83	"	28
H +	52	"	60
H +	5	"	22
H +	77	"	20
H +	81	"	30
H +	92	"	40
H +	91	"	40
H +	88	"	50
H +	86	"	40
H +	87	"	20
H +	96	"	40
H +	100	"	40
H +	103	"	30
H +	102	"	40

H +	104	2,0 + 2,5	50
H +	106	"	50
H +	107	"	50
H +	110	"	48
H +	111	"	50
H +	116	"	20
H +	118	"	30
H +	113	"	60
H +	115	"	40
H +	117	"	18
H +	119	"	50
H +	120	"	20
H +	137	"	25
H +	138	"	25
H +	139	"	25
H +	141	"	40
H +	142	"	30
H +	143	"	40
H +	133	"	50
H +	134	"	50
H +	135	"	50
H +	148	"	20
H +	149	"	55
H +	11c	"	40
H +	11b	"	25
H +	150	"	35
H +	151	"	30
H +	152	"	50
H +	153	"	27
H +	154	"	27
H +	155	"	50
H +	156	"	25
H +	157	"	43
H +	158	"	20
H +	171	"	20

Abkürzungen Tabelle 1

TA = Triticum aestivum

a.i.= Aktivsubstanz

- 5 H = Fenoxaprop-ethyl-
2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yloxy)phenoxy)propion-
säureethylester

Beispiel 2

10

Weizen und die beiden Schadgräser Alopecurus myosuroides und Avena fatua wurden in Töpfen von 9 cm Ø im lehmigem Sandboden ausgesät, unter kühlen Bedingungen bis zum Anfang der Be-
stockung im Gewächshaus angezogen und mit den erfindungsge-
mässen Verbindungen behandelt. Die Präparate wurden in Form
wässriger Emulsionen bzw. Suspensionen mit einer Wasserauf-
wandmenge von 300 l/ha gemeinsam mit dem Herbizid (tank mix)
ausgebracht.

- 20 4 Wochen nach Applikation wurden die Versuchspflanzen auf
Wachstumsveränderungen und Schädigung bonitiert.

- Die Ergebnisse aus Tabelle 2 zeigen, daß die erfindungsge-
mässen Verbindungen sehr gute Safenereigenschaft haben und
Herbizid-Schäden, die an Kulturpflanzen wie z.B. Getreide
entstehen, wirkungsvoll verhindern können, ohne die eigent-
liche herbizide Wirkung gegen Schadgräser zu beeinträchti-
gen.

- 30 Mischungen aus Herbiziden und erfindungsgemässen Verbindungen
können somit zur selektiven Unkrautbekämpfung eingesetzt
werden.

Tabelle 2

Verb. aus			Dosis kg AS/ha		% Schädigung an Weizen (TA)	% Herb.	
Herbizid H	+	Beispiel-Nr.	H	+ Vbg. aus Bsp.Nr.		Wirkung gegen ALM	AVF
Herbizid H	-		0,8		52	-	-
			0,4		40	100	100
			0,2		18	98	100
H	+	7	0,8	+ 0,4	2	-	-
			0,4	+ 0,2	0	100	100
			0,2	+ 0,1	0	98	100
H	+	27		"	2	-	-
					0	100	100
					0	99	99
H	+	15		"	2	-	-
					0	100	100
					0	100	-
H	+	16		"	1	-	-
					0	100	100
					0	98	98
H	+	18		"	3	-	-
					0	100	100
					0	100	97
H	+	37		"	2	-	-
					0	100	100
					0	99	100
H	+	36		"	2	-	-
					0	100	100
					0	97	100

Tabelle 2

Verb. aus			Dosis kg AS/ha		% Schädigung an Weizen (TA)	% Herb.	
Herbizid H + Beispiel-Nr.			H	+ Vbg. aus Bsp.Nr.		Wirkung gegen	
						ALM	AVF
H	+	78	0,8	+ 0,4	2	-	-
			0,4	+ 0,2	0	100	100
			0,2	+ 0,1	0	100	100
H	+	67	"		2	-	-
					0	100	100
					0	100	100
H	+	22	"		2	-	-
					0	100	100
					0	100	99
H	+	79	"		3	-	-
					2	100	100
					0	98	98
H	+	80	"		4	-	-
					2	100	100
					0	98	100
H	+	63			0	-	-
					0	100	100
					0	99	97
H	+	19	"		2	-	-
					0	100	100
					0	100	97

ALM = Alopecurus myosuroides

AVF = Avena fatua

H = siehe Tabelle 1

Beispiel 3

Gerste (Sorte Oriol) wurde in Töpfen von 13 cm Ø in lehmigem Sandboden ausgesät und unter Freilandklimabedingungen bis zum Anfang der Bestockung angezogen und mit den Mischungen (Tankmix) aus dem Herbizid und den erfindungsgemäßen Verbindungen behandelt. Die Präparate wurden in Form wäßriger Emulsionen bzw. Suspensionen mit einer Wasseraufwandmenge von 300 l/ha ausgebracht.

10

2 Wochen nach Applikation wurden die Versuchspflanzen auf Wachstumsveränderungen und andere Schädigungen bonitiert.

Wie die Ergebnisse aus Tabelle 3 zeigen, haben die erfindungsgemäßen Verbindungen sehr gute Safenereigenschaften und können somit Herbizidschäden, die an Kulturpflanzen, wie z.B. Gerste, entstehen, wirkungsvoll verhindern, ohne den eigentlichen Bekämpfungserfolg gegen Schadgräser zu beeinträchtigen.

20

Tabelle 3

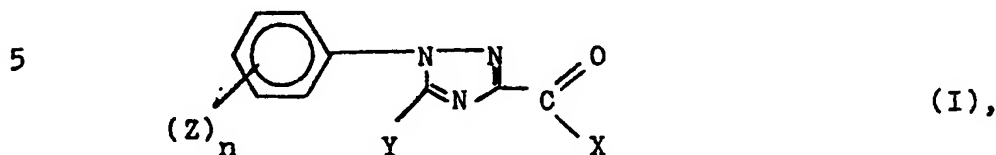
Verbindung		Dosis	herbizide Wirkung in %
H ₁ + Bsp. Nr.		(kg a.i./ha)	HV
25 H ₁		3,0	30
		1,5	13
H ₁ + 36		3,0 + 0,3	15
		1,5 + 0,15	3

30 Abkürzungen: HV= Hordeum vulgare

H₁ = Diclofop-methyl [2-(4-(2,4-Dichlorphenoxy)-phenoxy)propionsäuremethylester]

PATENTANSPRÜCHE:

1. Pflanzenschützende Mittel, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I,



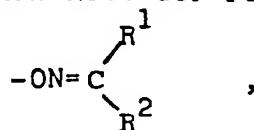
worin

- 10 Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (C_1-C_4) -Alkyl, (C_1-C_4) -Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy- und Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert
- 15 sein können, (C_3-C_6) Cycloalkyl, das durch (C_1-C_4) Alkyl substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,
- 20 Y Wasserstoff, (C_1-C_4) Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch (C_1-C_4) Alkoxy oder (C_1-C_4) Alkylthio substituiert sein kann, (C_2-C_6) -Alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, oder (C_3-C_6) Cycloalkyl, das durch (C_1-C_4) Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,
- X Hydroxy, (C_1-C_4) Alkyl, (C_3-C_6) Cycloalkoxy, Phenyl- (C_1-C_6) alkoxy, Phenoxy, (C_2-C_6) Alkenyloxy, (C_2-C_6) -Alkinyloxy, (C_1-C_6) Alkoxy, (C_1-C_6) Alkylthio, wobei die
- 30 Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch (C_1-C_2) Alkoxy, Mono- oder Di- (C_1-C_4) Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N- (C_1-C_4) Alkyl-phenylaminocarbonyl, Mono- oder Di- (C_1-C_6) Alkylamino, (C_1-C_6) Alkyl-carbonyloxy,

(C₁-C₂)Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert
sein kann, einen Rest der Formeln



10 worin jeweils R Wasserstoff oder (C₁-C₄)Alkyl bedeutet,
Mono oder Di-(C₁-C₄)Alkylamino, (C₅-C₆)Cycloalkylamino,
Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino be-
deuten, einen Rest der Formel



15 worin R¹ und R² gleich oder verschieden sein können und
(C₁-C₄)Alkylreste bedeuten, worin R¹ und R² auch ge-
meinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest
bilden können, und
n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten oder im Falle X = OH
20 deren für die Landwirtschaft einsetzbare Salze enthalten.

2. Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
sie eine Verbindung der Formel I von Anspruch 1, worin
Y = (C₁-C₂)Alkyl, das ganz oder teilweise durch F, Cl
25 oder Br substituiert sein kann,
Z = bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen,
(C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkyl oder CF₃,
X = (C₁-C₆) Alkoxy oder Hydroxy und n = 1, 2 oder 3
bedeuten, enthalten.

30

3. Mittel gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß
Y = CCl₃, CHCl₂, CHF₂CF₂ oder CH₃ bedeutet.

35

4. Mittel gemäß Ansprüchen 1, 2 oder 3, dadurch gekennzeich-
net, daß sie in Kombination mit einer Verbindung der
Formel I von Ansprüchen 1, 2 oder 3 zusätzlich ein Herbizid

aus der Gruppe der Thiolcarbamate, Carbamate, Halogenacetanilide, Phenoxy-, Naphthoxy-, Phenoxyphenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester oder der Dimedonoximderivate enthalten.

5

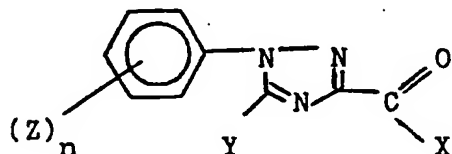
5. Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pflanzen, Pflanzensamen oder Anbauflächen mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der Formel I von Ansprüchen 1, 2 oder 3 vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid behandelt.

6. Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man als Herbizid ein Thiolcarbamat, Carbamat, Halogenacetanilid, Phenoxy-, Naphthoxy-, Phenoxyphenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester oder ein Dimedonoximderivat einsetzt.

7. Verwendung von Verbindungen der Formel I von Ansprüchen 1 oder 2 zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden.

8. Verbindungen der Formel I,

25



(I),

30

worin

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy- und Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert sein können, (C₃-C₆)Cycloalkyl, das durch (C₁-C₄)Alkyl

35

substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,

5

Y Wasserstoff, (C_1-C_4) Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch (C_1-C_4) Alkoxy oder (C_1-C_4) Alkylthio substituiert sein kann, (C_2-C_6) -Alkenyl, (C_2-C_6) Alkynyl, oder (C_3-C_6) Cycloalkyl, das durch (C_1-C_4) Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

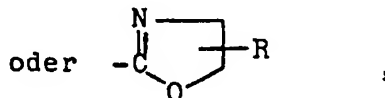
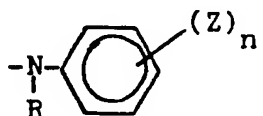
10

X Hydroxy, (C_1-C_4) Alkyl, (C_3-C_6) Cycloalkoxy, Phenyl- (C_1-C_6) alkoxy, Phenoxy, (C_2-C_6) Alkenyloxy, (C_2-C_6) -Alkynyloxy, (C_1-C_6) Alkoxy, (C_1-C_6) Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch (C_1-C_2) Alkoxy, Mono- oder Di- (C_1-C_4) Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N- (C_1-C_4) Alkyl-phenylaminocarbonyl, Mono- oder Di- (C_1-C_6) Alkylamino, (C_1-C_6) Alkyl-carbonyloxy, (C_1-C_2) Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

15

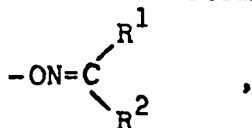
20

25



worin jeweils R Wasserstoff oder (C_1-C_4) Alkyl bedeutet, Mono oder Di- (C_1-C_4) Alkylamino, (C_5-C_6) Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten, einen Rest der Formel

30



worin R^1 und R^2 gleich oder verschieden sein können und (C_1-C_4) Alkylreste bedeuten, worin R^1 und R^2 auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, und

35

n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten oder im Falle X = OH deren für die Landwirtschaft einsetzbaren Salze, wobei im Falle von X = (C₁-C₄)Alkyl, Y = CCl₃ oder CHCl₂ bedeuten muß und die Verbindungen der Formel I, worin

5

a) Y = H, (Z)_n = H, 4-Cl, 4-CH₃, 2-OCH₃, 4-OCH₃ oder 4-OC₂H₅ und X = OH, OCH₃ oder OC₂H₅

10

b) Y = CH₃, (Z)_n = 4-NO₂, 4-OCH₃, 2-Cl, 4-Cl, 2-OCH₃-4-NO₂ oder 2-CH₃-4-NO₂ und X = OH oder OC₂H₅ und

c) Y = C₂H₅ oder CH(CH₃)₂, (Z)_n = H und X = OCH₃ bedeuten,

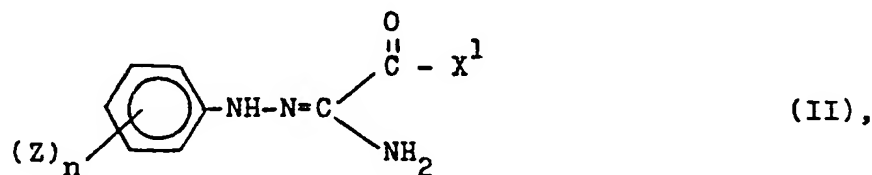
ausgenommen sind.

15

9. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen von Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß man

a) eine Verbindung der Formel II

20



worin X¹ die Bedeutung von X außer Hydroxy besitzt,

25

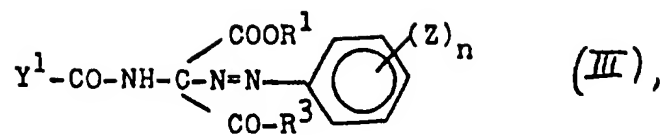
a₁) mit einer Verbindung der Formel Y-CO-Cl oder

a₂) mit einem Säureanhydrid der Formel Y-CO-O-CO-Y oder

30

a₃) mit einem Orthoester der Formel Y-C(OR¹)₃, worin R¹ = (C₁-C₄)Alkyl bedeutet, oder

b) für Verbindungen mit Y = H, (C₁-C₄)Alkyl eine Verbindung der Formel III

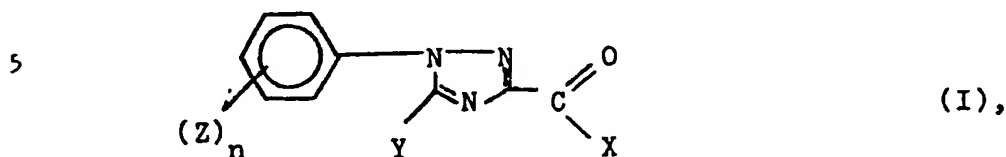


5 worin $\text{Y}^1 = \text{H}$ oder $(\text{C}_1\text{-C}_4)\text{Alkyl}$ und $\text{R}^3 = (\text{C}_1\text{-C}_4)\text{Alkoxy}$
oder CH_3 bedeuten, mit einer Base umgesetzt,

10 wobei die unter $\text{a}_1)$ und $\text{a}_2)$ erhaltenen Verbindungen gegebenfalls in Essigsäure erhitzt werden, und die erhaltenen Verbindungen der Formel I gegebenfalls durch Derivatisierung in andere Verbindungen der Formel I oder deren Salze überführt werden.

PATENTANSPRÜCHE für den Vertragsstaat AT:

1. Pflanzenschützende Mittel, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I,



worin

10 Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy- und Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert
15 sein können, (C₃-C₆)Cycloalkyl, das durch (C₁-C₄)Alkyl substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,

20

Y Wasserstoff, (C₁-C₄)Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch (C₁-C₄)Alkoxy oder (C₁-C₄)Alkylthio substituiert sein kann, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)Alkynyl, oder (C₃-C₆)Cycloalkyl, das
25 durch (C₁-C₄)Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

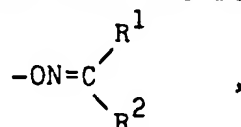
30

X Hydroxy, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkoxy, Phenyl-(C₁-C₆)alkoxy, Phenoxy, (C₂-C₆)Alkenyloxy, (C₂-C₆)-Alkynyloxy, (C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₆)Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch (C₁-C₂)Alkoxy, Mono- oder Di-(C₁-C₄)Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N-(C₁-C₄)Alkyl-phenylaminocarbonyl, Mono- oder Di-(C₁-C₆)Alkylamino, (C₁-C₆)Alkyl-carbonyloxy,

(C₁-C₂)Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln



10 worin jeweils R Wasserstoff oder (C₁-C₄)Alkyl bedeutet, Mono oder Di-(C₁-C₄)Alkylamino, (C₅-C₆)Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten, einen Rest der Formel



15 worin R¹ und R² gleich oder verschieden sein können und (C₁-C₄)Alkylreste bedeuten, worin R¹ und R² auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, und
n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten oder im Falle X = OH
20 deren für die Landwirtschaft einsetzbare Salze enthalten.

2. Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I von Anspruch 1, worin
25 Y = (C₁-C₂)Alkyl, das ganz oder teilweise durch F, Cl oder Br substituiert sein kann,

Z = bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkyl oder CF₃,

X = (C₁-C₆) Alkoxy oder Hydroxy und n= 1, 2 oder 3 bedeuten, enthalten.

30

3. Mittel gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß Y= CCl₃, CHCl₂, CHF₂CF₂ oder CH₃ bedeutet.

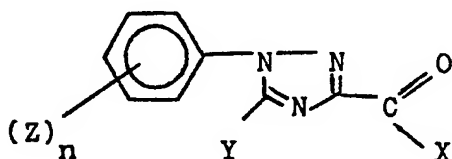
35 4. Mittel gemäß Ansprüchen 1, 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Kombination mit einer Verbindung der Formel I von Ansprüchen 1, 2 oder 3 zusätzlich ein Herbizid

aus der Gruppe der Thiolcarbamate, Carbamate, Halogenacetanilide, Phenoxy-, Naphthoxy-, Phenoxyphenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxycarbonsäureester oder der Dimedonoximderivate enthalten.

5

5. Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pflanzen, Pflanzensamen oder Anbauflächen mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der Formel I von Ansprüchen 1 oder 2 vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid behandelt.
6. Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man als Herbizid ein Thiolcarbamate, Carbamate, Halogenacetanilid, Phenoxy-, Naphthoxy-, Phenoxyphenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester oder ein Dimedonoximderivat einsetzt.
7. Verwendung von Verbindungen der Formel I von Ansprüchen 1 oder 2 zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden.
8. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

25



(I),

30

worin

- Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy- und Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert sein können, (C₃-C₆)Cycloalkyl, das durch (C₁-C₄)Alkyl

35

substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,

5

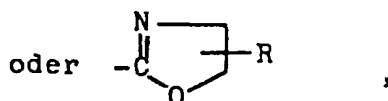
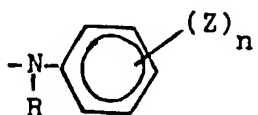
Y Wasserstoff, (C_1-C_4) Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch (C_1-C_4) Alkoxy oder (C_1-C_4) Alkylthio substituiert sein kann, (C_2-C_6) -Alkenyl, (C_2-C_6) Alkynyl, oder (C_3-C_6) Cycloalkyl, das durch (C_1-C_4) Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

10

X Hydroxy, (C_1-C_4) Alkyl, (C_3-C_6) Cycloalkoxy, Phenyl- (C_1-C_6) alkoxy, Phenoxy, (C_2-C_6) Alkenyloxy, (C_2-C_6) -Alkynyloxy, (C_1-C_6) Alkoxy, (C_1-C_6) Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch (C_1-C_2) Alkoxy, Mono- oder Di- (C_1-C_4) Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N- (C_1-C_4) Alkyl-phenylaminocarbonyl, Mono- oder Di- (C_1-C_6) Alkylamino, (C_1-C_6) Alkyl-carbonyloxy, (C_1-C_2) Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

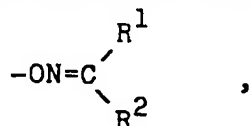
20

25



worin jeweils R Wasserstoff oder (C_1-C_4) Alkyl bedeutet, Mono oder Di- (C_1-C_4) Alkylamino, (C_5-C_6) Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten einen Rest der Formel

30



worin R^1 und R^2 gleich oder verschieden sein können und (C_1-C_4) Alkylreste bedeuten, worin R^1 und R^2 auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, und

35

n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten oder im Falle X = OH deren für die Landwirtschaft einsetzbaren Salze wobei im Falle von X = (C₁-C₄)Alkyl, Y = CCl₃ oder CHCl₂ bedeuten muß und die Verbindungen der Formel I, worin

5

a) Y = H, (Z)_n = H, 4-Cl, 4-CH₃, 2-OCH₃, 4-OCH₃ oder 4-OC₂H₅ und X = OH, OCH₃ oder OC₂H₅

10

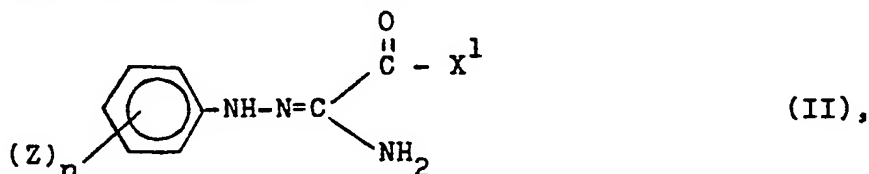
b) Y = CH₃, (Z)_n = 4-NO₂, 4-OCH₃, 2-Cl, 4-Cl, 2-OCH₃-4-NO₂ oder 2-CH₃-4-NO₂ und X = OH oder OC₂H₅ und

c) Y = C₂H₅ oder CH(CH₃)₂, (Z)_n = H und X = OCH₃ bedeuten,

ausgenommen sind, dadurch gekennzeichnet, daß man

a) eine Verbindung der Formel II

20



worin X¹ die Bedeutung von X außer Hydroxy besitzt,

25

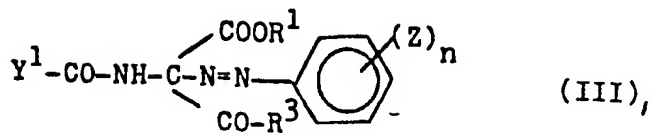
a₁) mit einer Verbindung der Formel Y-CO-Cl oder

a₂) mit einem Säureanhydrid der Formel Y-CO-O-CO-Y oder

30

a₃) mit einem Orthoester der Formel Y-C(OR¹)₃, worin R¹ = (C₁-C₄)Alkyl bedeutet, oder

b) für Verbindungen mit Y = H, (C₁-C₄)Alkyl eine Verbindung der Formel III



5 worin $\text{Y}^1 = \text{H}$ oder $(\text{C}_1\text{-C}_4)\text{Alkyl}$ und $\text{R}^3 = (\text{C}_1\text{-C}_4)\text{Alkoxy}$
oder CH_3 bedeuten mit einer Base umgesetzt,

10 wobei die unter $a_1)$ und $a_2)$ erhaltenen Verbindungen gegebenfalls in Essigsäure erhitzt werden, und die erhaltenen Verbindungen der Formel I gegebenenfalls durch Derivatisierung in andere Verbindungen der Formel I oder deren Salze überführt werden.

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21 Anmeldenummer: 85110917.3

22 Anmeldetag: 30.08.85

51 Int. Cl.: **C 07 D 249/10**, C 07 D 249/08,
C 07 D 413/06, A 01 N 25/32,
A 01 N 43/653, A 01 N 43/76,
A 01 N 43/84, A 01 N 47/10,
A 01 N 37/22, A 01 N 39/02,
A 01 N 35/10
// C07C107/04, C07C109/14,
C07C109/18

30 Priorität: 11.09.84 DE 3433249
15.07.85 DE 3525205

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 19.03.86
Patentblatt 86/12

64 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI NL

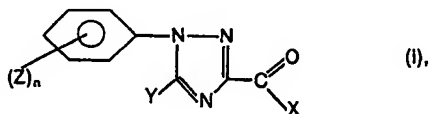
89 Veröffentlichungstag des später veröffentlichten
Recherchenberichts: 21.01.87 Patentblatt 87/4

71 Anmelder: **HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT**,
Postfach 80 03 20, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE)

72 Erfinder: **Heubach, Günther, Dr.**, Luisenstrasse 15,
D-6233 Kelkheim (Taunus) (DE)
Erfinder: **Bauer, Klaus, Dr.**, Kolpingstrasse 7,
D-6054 Rodgau (DE)
Erfinder: **Bieringer, Hermann, Dr.**, Eichenweg 26,
D-6239 Eppstein/Taunus (DE)

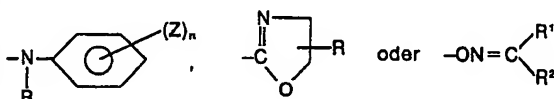
64 Pflanzenschützende Mittel auf Basis von 1,2,4-Triazolderivaten sowie neue Derivate des 1,2,4-Triazols.

57 Die vorliegende Erfindung betrifft pflanzenschützende
Mittel, welche eine Triazolverbindung der Formel I



worin

Z = Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (subst.) Alkyl, (subst.) Alkoxy, (subst.) Alkylthio, (subst.) Cycloalkyl, (subst.) Phenyl oder (subst.) Phenoxy, Y = H, (subst.) Alkyl, Alkenyl, Alkynyl oder (subst.) Cycloalkyl, X = Hydroxy, Alkyl Cycloalkoxy, Phenoxy, Alkenyloxy, Alkynyloxy, (subst.) Alkoxy, (subst.) Alkylthio, einen Rest der Formeln



und

n = 0, 1, 2 oder 3 bedeuten sowie deren Salze enthalten sowie neue Verbindungen der Formel I der obigen Definition, wobei im Falle X = (C₁-C₄)Alkyl, Y = CCl₃ oder CHCl₂ bedeutet und solche Verbindungen, in denen

a) Y = H, (Z)_n = H, 4-Cl, 4-CH₃, 2-OCH₃, 4-OCH₃ oder 4-OC₂H₅ und X = OH, OCH₃ oder OC₂H₅
b) Y = CH₃, (Z)_n = 4-NO₂, 4-OCH₃, 2-Cl, 4-Cl, 2-OCH₃-4-NO₂ oder 2-CH₃-4-NO₂ und X = OH oder OC₂H₅ und
c) Y = C₂H₅ oder CH(CH₃)₂, (Z)_n = H und X = OCH₃ bedeuten, ausgenommen sind. Die Verbindungen der Formel I eignen sich zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Pflanzenschutzmitteln.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0174562

Nummer der Anmeldung

EP 85 11 0917

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. 4)
X	BEILSTEINS "Handbuch Der Organischen Chemie", 4. Auflage, Band 26, 1937, Kapitel IVA: "Monocarbonsäuren", Verlag Julius Springer, Berlin; * Seite 284, Zeile 43; Seite 285, Zeilen 17, 20; Seite 286, Zeile 34; Seite 287, Zeilen 12, 21, 31 *	8	A 01 N 25/32 A 01 N 43/653 A 01 N 43/76 A 01 N 43/84 A 01 N 47/10 A 01 N 37/22 A 01 N 39/02 A 01 N 35/10 C 07 D 249/10 C 07 D 249/08 C 07 D 413/06
X,D	--- CHEMISCHE BERICHTE, Band 96, Nr. 12, 1963, Seiten 3120-3132, Verlag Chemie, Weinheim; M. REGITZ et al.: "Über die Bildung von 1.2.4-Triazolderivaten aus alpha-Acetamino-beta-dicarbonylverbindungen durch Japp-Klingemann-Spaltung mit Diazoniumsalzen" * Seite 3121, Zeile 16 - Seite 3122, Zeile 2; Seite 3128, Zeile 41 - Seite 3129, Zeile 8 *	8,9	C 07 C 107/04 C 07 C 109/14 C 07 C 109/18
X	--- TETRAHEDRON, Band 20, Nr. 2, 1964, Seiten 159-164, Nord Irland, GB; H. KANO et al.: "Isoxazoles-XV. Conversion of N-(5-methyl-3-isoxazolyl)-N'-arylformamidines into 1-aryl-3-acetonyl-1,2,4,-triazoles" * Seite 163, Tabelle 2, Verbindung Ve *	8	C 07 D 249/00 A 01 N 25/00 A 01 N 43/00
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.			
Recherchenort BERLIN		Abschlußdatum der Recherche 02-09-1986	Prüfer VAN AMSTERDAM L.J.P.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0174562

Nummer der Anmeldung

EP 85 11 0917

Seite 2

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE																	
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. 4)														
X	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY (C), Nr. 7, 1968, Seiten 824-830; E.J. BROWNE et al.: "Triazoles. Part IX. 1,2,4-triazolyl ketones" * Seite 826, Spalte 1, Formel IX; Seite 829, Spalte 2, Zeile 49 *	8															
X	--- JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY. PERKIN TRANSACTIONS 1, 1977, Seiten 589-591; M. RUCCIA et al.: "Mononuclear heterocyclic rearrangements. Part 10. Rearrangements in the 1,2,5-oxadiazole series" * Seite 591, Spalte 2, 1-p-methoxy-phenyl-3-phenylcarbonyl-1,2,4-triazole *	8															
X	--- CHEMICAL ABSTRACTS, Band 86, Nr. 11, 14. März 1977, Seite 619, Spalte 2, Zusammenfassungsnr. 72658u, Columbus, Ohio, US; & JP - A - 51 88968 (TANABE SEIYAKU CO, LTD.) 04.08.1976, in Zusammenhang mit CHEMICAL SUBSTANCE INDEX, Band 86, Januar-Juni 1977, Seite 530CS, Spalte 3, Zeilen 59, 69, 70 "1-(3-methoxyphenyl)-1H-1,2,4-Triazole-3-carboxylic acid methyl ester" --- -/-	8															
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.																	
Recherchenort BERLIN		Abschlußdatum der Recherche 02-09-1986	Prüfer VAN AMSTERDAM L.J.P.														
<table border="0"><tr><td>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</td><td>E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</td></tr><tr><td>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet</td><td>D : in der Anmeldung angeführtes Dokument</td></tr><tr><td>Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie</td><td>L : aus andern Gründen angeführtes Dokument</td></tr><tr><td>A : technologischer Hintergrund</td><td></td></tr><tr><td>O : mündliche Offenbarung</td><td></td></tr><tr><td>P : Zwischenliteratur</td><td>& : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</td></tr><tr><td>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze</td><td></td></tr></table>				KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE	E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet	D : in der Anmeldung angeführtes Dokument	Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie	L : aus andern Gründen angeführtes Dokument	A : technologischer Hintergrund		O : mündliche Offenbarung		P : Zwischenliteratur	& : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE	E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist																
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet	D : in der Anmeldung angeführtes Dokument																
Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie	L : aus andern Gründen angeführtes Dokument																
A : technologischer Hintergrund																	
O : mündliche Offenbarung																	
P : Zwischenliteratur	& : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument																
T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze																	



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0174562

Nummer der Anmeldung

EP 85 11 0917

Seite 3

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE																	
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. 4)														
A	CHEMICAL ABSTRACTS, Band 54, Nr. 1, 10. Januar 1960, Spalten 510e-511a, Columbus, Ohio, US; N.N. VERESHCHAGINA et al.: "Synthesis of 3-acetyl-1,2,4-triazoles", & NAUCH. DOKLADY VYSSHEI SHKOLY, KHIM. I KHIM. TEKKNOLL. 1959, (2), 341-345 * Spalte 510f-i *	8,9															
A,D	--- CHEMISCHE BERICHTE, Band 94, Nr. 7, 1961, Seiten 1868-1870; H. HELLMANN et al.: "Synthese von 1.2.4-Triazol-carbonsäure-(3)-estern" * insgesamt *	8,9															
A	--- CHEMISCHE BERICHTE, Band 95, Nr. 8, 1962, Seiten 1955-1957, Verlag Chemie, Weinheim; H. HELLMANN et al.: "1.2.4-Triazole, II. Synthese von 3-Cyan-1.2.4-triazolen" * Seite 1957, Zeilen 7-15 *	8,9	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl. 4)														
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.																	
Recherchenort BERLIN		Abschlußdatum der Recherche 02-09-1986	Prüfer VAN AMSTERDAM L. J. P.														
<table><tr><td>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</td><td>E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</td></tr><tr><td>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet</td><td>D : in der Anmeldung angeführtes Dokument</td></tr><tr><td>Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie</td><td>L : aus andern Gründen angeführtes Dokument</td></tr><tr><td>A : technologischer Hintergrund</td><td>& : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</td></tr><tr><td>O : nichtschriftliche Offenbarung</td><td></td></tr><tr><td>P : Zwischenliteratur</td><td></td></tr><tr><td>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze</td><td></td></tr></table>				KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE	E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet	D : in der Anmeldung angeführtes Dokument	Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie	L : aus andern Gründen angeführtes Dokument	A : technologischer Hintergrund	& : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	O : nichtschriftliche Offenbarung		P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE	E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist																
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet	D : in der Anmeldung angeführtes Dokument																
Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie	L : aus andern Gründen angeführtes Dokument																
A : technologischer Hintergrund	& : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument																
O : nichtschriftliche Offenbarung																	
P : Zwischenliteratur																	
T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze																	



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0174562

Nummer der Anmeldung

EP 85 11 0917

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			Seite 4
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. 4)
A, D	CHEMISCHE BERICHTE, Band 98, Nr. 2, 1965, Seiten 642-649, Verlag Chemie, Weinheim; R. HUISGEN et al.: "1.3-Dipolare Cycloadditionen, XIII. Additionen der Nitrilimine an Oxime, Azine und andere CN-Doppelbindungen" * Seite 649, Zeilen 14-19 *	8, 9	
A	FR-A-2 526 271 (KUREHA KAGAKU KOGYO K.K.) * Seite 1, Zeile 1 - Seite 2, Zeile 13 *	1	
A	US-A-4 115 095 (J.E. FRANZ et al.) * Spalte 1, Zeilen 5-38; Spalte 4, Zeile 31 - Spalte 5, Zeile 8 *	1, 5, 7	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl. 4)
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.			
Recherchenort BERLIN		Abschlußdatum der Recherche 02-09-1986	Prüfer VAN AMSTERDAM L. J. P.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			